

 $\Box_1 6/19/1$

04426865 **Image available**

PROTEASE, GENE CODING THE SAME, METHOD FOR PRODUCING THE PROTEASE,

Pub. No.: 06-070765 [JP 6070765 A] Published: March 15, 1994 (19940315)

Inventor: ICHIJIMA EIJI

YAMAGATA YOHEI

Applicant: SHOWA DENKO KK [000200] (A Japanese Company or Corporation), JP (Japa

Application No.: 04-296360 [JP 92296360]

Filed: October 08, 1992 (19921008)

International Class: [5] C12N-009/54; C11D-003/386; C12N-015/57; C12N-015/57; C1 JAPIO Class: 14.5 (ORGANIC CHEMISTRY -- Microorganism Industry); 14.6 (ORGANIC C

Fuel, Oils & Fats)

Journal: Section: C, Section No. 1213, Vol. 18, No. 316, Pg. 56, June 16, 1994 (19940616)

ABSTRACT

PURPOSE: To provide a new alkali protease useful for cleanser compositions, etc.

CONSTITUTION: (a) The optimal pH: >=11 (stable at a pH of 5-11.5), when reacted with a Suc-Ala-Ala-Pro-Phe-MCA as a substrate at 30 deg.C for 10 min, (b) the optimal temper deg.C (perfectly stable up to 55 deg.C and perfectly inactivated at 65 deg.C), when reacter substrate at a pH of 10 for 10min, (c) substrate specificity: decomposes the above-mentic casein, hemoglobin, clupeine, salmine, and gelatin, (d) isoelectric point; <2.8, (e) mol.wt.: approlyacrylamide gel electrophoresis method), (f) perfectly inhibited with phenylmethanesulfc chymostatin, and antipain. The protease has e.g. the amino acid sequence of the formula. From the culture solution of a microorganism produced by partially decomposing the genon NKS-21 strain (FERM P-93) and subsequently transforming with a DNA having a sequence shot gun method.

THE AGT AAA GIG AGC CTG ATT CCA TTC AAA GIT GAG AAG GIT CTA

Met Ser Lys Val Ser Leu lie Pro Phe Lys Val Giu Lys Val Leu

1 5 10 15

GAC ACA AAG GIT ATT CCG CCC GGT ATT GAA ATG ATT GAA GCA CCA

Asp Thr Lys Val lie Pro Pro Gly lie Giu Net lie Giu Alu Pro

20 25 30

GTA TGG GAG GCT GGA TAT AAG GGT GGT AAT ACT GTT GTA GCT GT1
Val Trp Glw Ala Gly Tyr Lys Gly Gly Asn Tbr Val Val Ala Val
35
40
45

111111

AAC GGC TAE GCT GTC TTA TOC GGT ACT TCA ATG GCT ACA CCG CA Asn Gly Tyr Ala Vai Leu Ser Gly Thr Ser Net Ala Thr Pro Hi 25 250 245 TCC GGT GCG GCA GCC CTG TTA ATT GAA CAA GTA GAA AAA GAG TT Ser Gly Ala Ala Leu Leu lle Glu Gln Val Glu Lya Glu Ph 270 260 265 AGA AAG TTG ACG GAA CCA GAA ATT TTC GCA CAA CTG ATC AAA CA Arg Lys Leu Thr Glu Pro Glu lie Phe Ala Gin Leu lie Lys Hi 285 280 275 GTT TOT CTT AAC TTC AGC CGC CGC GCA CAA GGA AGC GGG CTG TI Val Ser Len Asn Phe Ser Arg Arg Ala Gin Gly Ser Gly Len Le 300 290 295 TTA TCA TCA AGC GTT GTA TCA GTA GAG GAT GEC GAA TAT ACA AC Leu Ser Ser Val Val Ser Val Glu Asp Ala Glu Tyr Thr Th 315 310 305 TET ATT AAA TAG Ser Ile Lys *

JAPIO (Dialog® File 347): (c) 2001 JPO & JAPIO. All rights reserved.

(12)公開特許公報 (A)

(11)特許出願公開番号

特開平6-70765

(43)公開日 平成6年(1994)3月15日

(21)出願番号 特願平4-296360

(22)出願日 平成4年(1992)10月8日

(31)優先権主張番号 特願平4-207302

(32) 優先日 平4(1992) 7月10日

(33)優先権主張国 日本(JP)

特許法第30条第1項適用申請有り 平成4年3月5日 、社団法人日本農芸化学会発行の「日本農芸化学会誌6 6巻03号」に発表 (71)出願人 000002004

昭和電工株式会社

東京都港区芝大門1丁目13番9号

(72)発明者 一島 英治

宫城県仙台市太白区郡山6丁目5番10号

(72)発明者 山形 洋平

宮城県仙台市青葉区上杉5丁目1番28号

(74)代理人 弁理士 大家 邦久 (外1名)

(54) 【発明の名称】プロテアーゼ、それをコードする遺伝子、そのプロテアーゼの製造方法および用途

(57) 【要約】

【構成】 パチルスNKS-21のゲノムDNAの未発 現部分を発現させて得ら

れる下記性質を有するプロテアーゼ、それをコードする 遺伝子、そのプロテアー

ゼの製造法及び用途: (1) 至適pHは11以上; (2) 安定pHは5~11.5; (3)

至適作用温度は約50℃;(4) pH10で55℃まで安定、65℃で完全失活;

(5) Suc-Ala-Ala-Pro-Phe-MCA 、カゼイン、ヘモグロビン、クルペイン、サルミ

ン及びゼラチンを分解; (6) アガロース電気泳動法による等電点は2.8 未満; (7

) SDS-PAGE法による分子量は約37,000;(8) フェニルメタンスルフォニ

ルフルオリド、キモスタチン及びアンチパインにより完 全阻害。

【効果】 熱、界面活性剤に対して安定性を有し洗浄補助剤などの工業用酵素と して有用である。

【特許請求の範囲】

٠..

【請求項1】 下記の性質を有するアルカリプロテアー せ.

- (1) 至適pH:合成基質Suc-Ala-Ala-Pro-Phe-MCA を 基質として30℃で10分間反応させた時の至適作用p Hは11以上である。
- (2) p H 安定性:合成基質Suc-Ala-Ala-Pro-Phe-MCA を基質として30℃で10分間反応させた場合、pH5 ~11.5の範囲で安定である。
- (3) 至適温度:1.0 %カゼインを基質としてpH10 で10分間反応させた場合、至適作用温度は50℃付近 である.
- (4) 熱安定性: pH10で10分間処理した時、55 ℃まで全く安定であり、65℃で完全失活する。
- (5)基質特異性:合成基質Suc-Ala-Ala-Pro-Phe-NCA 、カゼイン、ヘモグロビン、クルペイン、サルミンお よびゼラチンを分解する。
- (6) 等電点:アガロースゲル電気泳動法による等電点 は2.8 未満である。
- 動法により測定した場合の分子量は約37,000である。
- (8) 化学物質に対する影響:フェニルメタンスルフォ ニルフルオリド、キモスタチンおよびアンチパインによ り完全に阻害される。

【請求項2】 配列番号1で示されるアミノ酸配列を有 する請求項1に記載のアルカリプロテアーゼ。

【請求項3】 請求項2に記載のアルカリプロテアーゼ をコードする配列番号1で示される遺伝子。

【請求項4】 パチルス属NKS-21菌(微工研条寄 第93号)のゲノムDNAを部分分解し、ショットガン 30 法で配列番号1で示される配列を有するDNAを形質転 換した微生物を培養して、その培養液からアルカリプロ テアーゼを取得することを特徴とする請求項1または2 に記載のアルカリプロテアーゼの製造方法。

【請求項5】 請求項3に記載の遺伝子を導入した形質 転換微生物を培養して、その培養液からアルカリプロテ アーゼを取得することを特徴とする請求項1または2に 記載のアルカリプロテアーゼの製造方法。

【請求項6】 請求項1または2に記載のアルカリプロ テアーゼを含有することを特徴とする洗浄剤組成物。

【発明の詳細な説明】

[0001]

【産業上の利用分野】本発明は、新規なアルカリプロテ アーゼ、それをコードする遺伝子、およびそのプロテア ーゼの製造方法および用途に関する。さらに詳しく言え ば、パチルス属NKS-21菌のゲノムDNAの未発現 部分を導入した形質転換微生物を培養して得られる界面 活性剤や熱に対する安定性に優れた新規なアルカリプロ テアーゼ、それをコードする遺伝子、そのプロテアーゼ の製造方法および用途に関する。

[0002]

【従来の技術】バチルス属細菌が分泌する典型的な菌体 外産生蛋白のアルカリプロテアーゼは、皮革加工用、食 品工業用、洗剤添加用、医薬品用など多岐にわたって利 用されている。しかし、自然界から得られる微生物由来 の野生型アルカリプロテアーゼは、その特性において十 分満足できるものではなく、産業上利用するためには、 温度、pH、酸素、溶媒、圧力、酸化剤、界面活性剤、 その他の反応液中の添加剤などに対する安定性を改良す 10 る必要がある。

【0003】特に洗浄補助剤として添加されるプロテア ーゼは、粉末タイプのみならず、液体タイプの洗剤に配 合された状態で十分な安定性を示し、さらに十分な機能 を発揮することが望まれる。しかし、液体タイプの洗剤 中では、粉末タイプと比べてプロテアーゼの安定性が低 く、製品として保存されている間に分解を受けたり洗浄 中に失活するなどの問題があり、十分な洗浄効果を上げ るに至っていない。

【0004】そこで、①新しい界面活性剤の開発、②安 (7)分子量:SDS-ポリアクリルアミドゲル電気泳 20 定化剤の添加、OD酵素のマイクロカプセル化等により酵 素の液体洗剤中での安定性を向上させる技術が多数開示 されている(特開平2-41398 号、米国特許第4287082 号、英国特許第2021142 号、特開昭62-596号、特開昭63 -137996 号等)。

> 【0005】しかし、酵素の安定化技術と共に、酵素自 体の液体洗剤中での安定性が従来品よりもより優れたも のが強く求められるようになり、安定性に優れたアルカ リプロテアーゼを生産する新規な微生物の探索が行なわ れている。また、より安定性に優れ、応用価値の高いプ ロテアーゼが常に求められており、いわゆる蛋白質工学 により、アミノ酸配列の部位特異的改変を用いたプロテ アーゼの安定性の改良の開示もなされている(欧州特許 第0130756 号、米国特許第4760025 号等)。

【0006】洗剤添加用アルカリプロテアーゼは、その 殆どが比較的高温度で高い活性を示すものが多い中で、 バチルス属 (<u>Bacillus</u> sp.) NKS-21株(以下、バ チルスNKS-21という。)は、比較的低い温度で活 性を有するアルカリプロテアーゼAPI-21(以下、 API-21という。)を菌体外に生産することが知ら 40 れており (特公昭60-55118号)、その後この菌体の変異 株であるSD-515株 (微工研菌寄第9968号) はアル カリプロテアーゼSDP-515 (以下、SDP-51 5という。)を生産することが明らかにされている(特 開平1-281084号参照)。さらに、本出願人は、このNK S-21株由来のAPI-21のアミノ酸配列を遺伝子 改変技術を用いた特異的部位改変により、より安定なブ ロテアーゼの生産を提案している(特願平3-280313号参 照).

[0007]

50 【発明が解決しようとする課題】本発明の課題は、パチ ルスNKS-21のゲノムDNA中の未発現部分を発現させて安定性に優れたアルカリプロテアーゼを提供し、さらにそのプロテアーゼをコードする遺伝子、そのプロテアーゼの製造方法、およびそのプロテアーゼの特に洗浄剤組成物に対する用途を提供することにある。上記課題を達成するために、本発明者らは、低温性アルカドS-21菌のゲノムDNAを制限酵素により部分分解した断片をショットガン法により導入して形質転換した微生物を培養しスクリーニングを行なった。

【0008】本発明で用いたパチルスNKS-21は、パチルス属に属する好気性有胞子細菌であり、その詳細な菌学的緒性質は、文献(0.Tsuchida et al., Curr. Microbiol. 14, 7-12 (1986) および特公昭60-55118号公報)に記載されている。本発明では、パチルスNKS-21より得たゲノムDNAを制限酵素Sau3AIで部分消化して断片を得たのち、これをアガロースゲル電気分動にかけ、ジーンクリーン(GENECLEAN) (Bio101社製)を用いて2~6kbのDNA断片のみを調製した。次にこれをショットガン法で大腸菌HB101株に形質転換を行ない、アンピシリンを含むLB-スキムミルク寒天培地で培養し、コロニー周辺のクリアゾーン形成を指標としてアンピシリンに耐性の形質転換体を選択した。

【0009】この形質転換体を新たな同一プレート上で培養し、クリアゾーンを形成させ、培地上でのクリアゾーン形成部分を切り出し、電気泳動用アガロースゲルに埋め込み、電気泳動した。電気泳動終了後、基質のSuc-Ala-Ala-Pro-Phe-MCA(サクシニルアラニルアラニルプロリルフェニルアラニルー4ーメチルクマリルー7ーアミド)を含有するAlkins-Panlin 緩衝液(pH10.0)を含ませたプロッティングろ紙を置き、室温で10~30分間反応させ、公知のAPI-21(等電点7.4)とSDP-515(等電点2.8)とは異なる等電点(2.8未満)を有する新規なプロテアーゼを得、トランスイルミネーター上で蛍光が生じるのを確認した。

【0010】かくしてスクリーニングしたプロテアーゼ生産株を培地に植菌し培養し、得られた培養液を遠心分離して、上清として粗酵素液を得、この粗酵素液をカラムクロマトグラフィーで精製して蛋白的に均一な精製酵素を得た。この精製酵素は、API-21と類似した基質特異性を示すことが確認された。

【0011】さらに、この基質特異性においては、クルペインやサルミン等のアルギニンに富む塩基性蛋白質を非常によく分解することが本プロテアーゼの大きな特徴であり、このことは、本プロテアーゼが非常に低い等電点を持つことに関係するものと考えられる。従って、以上の性質により、本プロテアーゼは、バチルスNKS-21由来の菌株から産生されるAPI-21やSDP-515とは異なる新規なプロテアーゼであることが確認 50

された.

【0012】本プロテアーゼをコードする遺伝子の構造解析を行なったところ、配列番号1に示すようにTTGより始まる0.97kbのオープンリーディングフレームを見出した。さらに、このDNA配列より推定されるアミノ酸配列を調べたところ、活性中心にはセリンが存在するセリンプロテアーゼであることが確認された。

【0013】これを、最も良く知られているバチルス属 細菌の菌体外セリンプロテアーゼであるズブチリシン群 のアミノ酸配列と比較したところ、通常ズブチリシン間 では互いに80%程度の相同性を示すのに対して、AP I-21やSDP-515も含めて約40%程度の相同性しか示さなかった。また、これまでに知られているセリンプロテアーゼのうち最も相同性の高いものを検索したところ、バチルス・ズブチリスの細胞内セリンプロテアーゼ(ISP-1)との相同性が高いことがわかったが、それでも50%程度の相同性しか示さなかった。

【0014】そのN末端にはシグナルシークエンスに相当すると思われるアミノ酸配列は見出せなかった。従って、本プロテアーゼは、構造的にも、従来にない新規なプロテアーゼであることが明らかであり、また、熱や界面活性剤に対してより高い優れた安定性を持つことが確認された。

[0015]

【課題を解決するための手段】本発明は、

- 1) 下記の性質を有するアルカリプロテアーゼ:
- (1) 至適 p H: 合成基質 Suc-Ala-Ala-Pro-Phe-MCA を 基質として 30℃で 10分間反応させた時の至適作用 p Hは 11以上である;
- 30 (2) pH安定性:合成基質Suc-Ala-Ala-Pro-Phe-MCA を基質として30℃で10分間反応させた場合、pH5~11.5の範囲で安定である;
 - (3) 至適温度:1.0 %カゼインを基質としてpH10で10分間反応させた場合、至適作用温度は50℃付近である;
 - (4) 熱安定性: p H 1 0 で 1 0 分間処理した時、 5 5 ℃まで全く安定であり、 6 5 ℃で完全失活する;
 - (5) 基質特異性:合成基質Suc-Ala-Ala-Pro-Phe-MCA 、カゼイン、ヘモグロビン、クルペイン、サルミンお よびゼラチンを分解する:

【0016】(6)等電点:アガロースゲル電気泳動法 による等電点は2.8 未満である;

- (7)分子量:SDS-ポリアクリルアミドゲル電気泳動法により測定した場合の分子量は約37,000である:
- (8) 化学物質に対する影響: フェニルメタンスルフォニルフルオリド、キモスタチンおよびアンチパインにより完全に阻害される、
- 2) 配列番号1で示されるアミノ酸配列を有する前記
- 1) に記載のアルカリプロテアーゼ、
- 3) 前記2) に記載のアルカリプロテアーゼをコードす

る配列番号1で示される遺伝子、

【0017】4) パチルス属NKS-21菌(微工研条 寄第93号)のゲノムDNAを部分分解し、ショットガ ン法で配列番号1で示される配列を有するDNAを形質 転換した微生物を培養して、その培養液からアルカリブ ロテアーゼを取得することを特徴とする前記1) または 2) に記載のアルカリプロテアーゼの製造方法、

- 5) 前記3) に記載の遺伝子を導入した形質転換した微 生物を培養して、その培養液からアルカリプロテアーゼ を取得することを特徴とする前記1)または2)に記載 10 のアルカリプロテアーゼの製造方法、および
- 6) 前記1) または2) に記載のアルカリプロテアーゼ を含有することを特徴とする洗浄剤組成物を提供したも のである。

【0018】本発明における新規プロテアーゼは、目的 とする遺伝子を微生物中に導入し、その微生物を培地中 で培養することにより生産させ、培養液からプロテアー ゼを回収することにより取得できる。この際用いるDN Aとしては、前記パチルスNKS-21から得られる未 発現の遺伝子が用いられるが、このDNA中には少なく とも配列番号1で示される本プロテアーゼ遺伝子または 配列番号1で示されるポリペプチドをコードする塩基配 列のDNAが含まれていればよく、必ずしもパチルスN KS-21由来の未発現遺伝子全部を含んでいる必要は ない。また、本プロテアーゼ構造遺伝子部分に、別のプ ロモーター領域やシグナル配列、ターミネーター領域等 を結合したDNA断片を用いることもできる。この際用 いるプロモーター領域やシグナル配列、ターミネーター 領域等は遺伝子を導入する宿主菌中でアルカリプロテア ーゼを発現、生産することができるものであれば如何な 30 るものを用いてもよい。

【0019】また、宿主菌としては、目的とするプロテ アーゼ遺伝子を導入でき、発現、生産可能なものであれ ばどのようなものを用いてもよいが、その生育速度、プ ロテアーゼ生産性の観点より、工業的生産においてはパ チルス属細菌もしくは大腸菌を用いることが望ましい。 宿主菌の形質転換法は、通常用いられる方法で可能であ る。例えば、プロトプラスト法、エレクトロポレーショ ン法、コンピーテントセル法などにより実施可能であ る。導入したプロテアーゼ遺伝子は、プラスミド等を用 40 一ス電気泳動し、同じくジーンクリーン(GENECLEAN) いて染色体外に存在、複製させる方法で安定に保持させ てもよいし、染色体中に組み込む方法でもかまわない。 染色体外の存在、複製する方法の場合には、宿主菌中で 複製可能なベクターを用いる。例えば、大腸菌を宿主菌 として用いる場合、pBR322、pUC18、Col E1等を用いることができる。一方、バチルス属細菌の 宿主染色体中に組み込む方法では、ベクターを用いない か、あるいは宿主菌内で複製しないものを用いることが 望ましく、例えば上記プラスミドあるいはpE194等 を用いることができるが、必ずしもこれらに限定されな 50

į١.

【0020】形質転換体の選択は、スキムミルクあるい はカゼインを加えた寒天培地上でのクリアゾーン形成 や、導入遺伝子に結合した遺伝子マーカーの発現により 行なうことができるが、必ずしもこれらに限られない。 上記のようにして得た形質転換体を培養する培地として 特に制限はなく、上記形質転換体が生育可能なものであ ればどのような培地でも用いることができる。培養液か らのプロテアーゼの分離精製は、一般的な蛋白質の分離 精製法にしたがって行なうことができる。例えば、塩 析、イオンクロマトグラフィー、疎水性クロマトグラフ ィー等により可能であるが、必ずしもこれに限るもので はない。

[0021]

【酵素活性の測定法】本発明においては酵素の活性は次 のような方法で測定した。50mM Atkins-Pantin 緩 衡液 (pH10.0) i.5 mlに、10mMになるように合 成基質Suc-Ala-Ala-Pro-Phe-MCA をジメチルスルホキシ ド(DMSO)に溶解させたもの5µ1を混合し、この 混合液に酵素溶液10μ1を添加する。反応温度を30 ℃とし、345nmの励起光より生じる7-アミノ-4 メチルクマリン(AMC)の蛍光を440nmで検出す る。1秒間に1モルのAMCを生成する酵素量を1ka talとする.

[0022]

20

【実施例】以下、実施例により本発明を具体的に説明す るが、本発明はこれに限定されるものではない。

実施例1:大腸菌による新規アルカリプロテアーゼの生

バチルスNKS-21からクローニングされたゲノムD NAの大腸菌への形質転換はショットガン法を用いて行 なった。すなわち、パチルスNKS-21のゲノムDN Aを制限酵素Sau3AIで部分消化して断片を得た。 次にこれをアガロースゲル電気泳動にかけ、ジーンクリ ーン(GENECLEAN) (Bio101社製)を用いて2~6 kbのDNA断片のみを調製した。

【0023】ベクターとしてプラスミドpUC119を 用い、制限酵素HindIIIで消化した。これをフェノ ール処理、アルカリホスファターゼ処理した後、アガロ

(Bio101社製)を用いて切断断片を調製した。ゲ ノムDNAの制限酵素切断断片とベクタープラスミドと のライゲーションを行ない、未発現遺伝子を含む、バチ ルスNKS-21からクローニングされたゲノムDNA の断片が組込まれたプラスミドDNAを得た。

【0024】このプラスミドDNAを用い、大陽菌HB 101株に形質転換を行ない、アンピシリン(50μ1 /ml)が添加されたLB-スキムミルク寒天培地で3 7℃、24~28時間培養し、コロニー周辺のクリアゾ ーン形成を指標としてアンピシリンに耐性の形質転換体

を選択した。これらの形質転換体を新たな同一プレート 上で培養し、クリアゾーンを形成させた。培地上でのク リアゾーン形成部分からパンチで断片を切り取り、電気 泳動用のアガロースゲルにはめ込み、そのままアガロー ス電気泳動にかけた。

:

【0025】電気泳動終了後、基質として40μMのSu c-Ala-Ala-Pro-Phe-MCA を含有する0.1 M Alkins-Pan tia 緩衝液 (pHI0.0) を含ませたプロッティングろ紙 を置き、室温で10~30分間反応させると、トランス イルミネーター上で公知のAPI-21 (等電点7.4) とSDP-515 (等電点2.8) とは異なる等電点 (2. 8 未満)を有する新規なプロテアーゼを得、Suc-Ala-Al a-Pro-Phe-MCA の切断により生じたAMC(7-アミノ - 4 メチルクマリン) の蛍光が生じるのが確認できた。 この新規なプロテアーゼ生産株は、約10,000株に1株の 割合で得られた。

【0026】1%酵母エキス、0.1%スキムミルク、お よび0.5 % NaClを含む培地 (pH7.2) 100mi を、500ml容坂ロフラスコに入れ、115℃で15 得られた新規プロテアーゼ生産株を前記培地に植菌し、 26℃で48~72時間振盪培養した。得られた培養液 を13,600gで10分間遠心分離し、上清液(90m1) の酵素活性を測定したところ、2nkatal/mlで あった。この溶液を凍結乾燥することにより粗酵素末を 得た。

【0027】 実施例2:新規プロテアーゼの精製

以下、精製操作はすべて4℃以下で操作した。実施例1 で得られた粗酵素末1gを、2mMのカルシウムイオン 2) (以下、緩衝液Aという。) 50mlに溶解させ た。この酵素液を、予め緩衝液Aで平衡化したDEAE -TOYOPEARL 650Sカラム (3×8cm) にかけ、0~1.0 MのNaCl直線濃度勾配で溶出させ た。活性画分を分取し、30%飽和硫安を加えて沈殿さ せ、上清を取り、予め30%飽和硫安を含む緩衝液Aで 平衡化させたオクチルーセルロファイン (Octyl-cellul ofine) (3.4 × 1 2 cm) にかけ、30~0%の硫安 直線濃度勾配で溶出させた。活性画分を分取し、30% ラムにかけて同条件で溶出を行なった。活性画分を合わ せて緩衝液Aにて透析し、硫安を除去した。これを再度 予め緩衝液Aで平衡化したDEAE-TOYOPEARL 650S カラム にかけ、同じく0~1.0 MのNaCl直線濃度勾配で溶 出させ、蛋白的に均一な精製酵素(活性収率6%)を得 た。

【0028】 実施例3:精製酵素の性質

(I) pH安定性および至適pHの測定 pH安定性は以下のような方法で測定した。実施例2で

I M Britton-Robinson広域緩衝液と等量ずつ混合し、 30℃で10分間インキュペートした後、0.1 M Alki ns-Pantin 緩衝液でSuc-Ala-Ala-Pro-Phe-MCA を基質と して活性の測定を行なった。活性は、酵素反応停止後フ エノール試薬、あるいはニンヒドリンを用いて発色さ せ、比色定量法により求めた。pH10.0における活性を 100として表示した結果を図1に示す。また、至適り Hは、上記測定で用いたのと同様の各pHの緩衝液を用 いて、30℃で、同じくSuc-Ala-Ala-Pro-Phe-MCA を基 10 質として活性の測定を行なうことにより求めた。最高の 活性を示したpHII.0での活性を100として表示した 結果を図2に示す。図1および2より、本アルカリプロ テアーゼは約pH5~11.5の範囲で安定であり、至適p Hが11以上であることがわかった。

【0029】(2) 熱安定性および至適温度の測定 熱安定性は以下のような方法で測定した。すなわち、同 じく実施例2で得られた新規プロテアーゼを、pH10.0 で各温度にて10分間インキュペートした後、Suc-Ala-Ala-Pro-Phe-MCA を基質として30℃、pH10.0で活性 分間オートクレープで滅菌する。スクリーニングにより 20 の測定を行なった。30℃で処理した時の活性を100 として表示した結果を図3に示す。図3より、本アルカ リプロテアーゼは約55℃まで全く安定であり、65℃ で完全失活することがわかった。また、至適温度は、p H10.0で1.0 %カゼインを基質とし10分間反応させた 時の各温度における活性の測定により求めた。30℃に おける値を100として表示した結果は図4に示すとお りであり、その至適温度は約50℃である。

【0030】(3) 等電点の測定

同じく実施例2で得られた新規プロテアーゼを、アガロ を含有する10mM Tris-HCl緩衝液(pH7. 30 ースゲル電気泳動法を用いて等電点を測定したところ、 2.8 未満であった。

(4) 分子量の測定

同じく実施例2で得られた新規プロテアーゼを、SDS ーポリアクリルアミドゲル電気泳動法により分子量を測 定したところ、約37,000であった。

【0031】(5) 各種基質に対する活性測定 基質としてカゼイン、オブアルブミン、ウシ血清アルブ ミン、ヘモグロビン、クルペイン、サルミン、リソチー ム、ゼラチン、およびコラーゲンを用い、各々1%にな 飽和硫安を含む緩衝液Aに対して透析した後、再度同力 40 るように調製し、pHi0.0にて活性測定を行なった。活 性測定は、反応停止後、フェノール試薬を用いる方法 (Folin らの方法) およびニンヒドリン法により行っ た。カゼインに対する活性を100とする相対活性によ り表示した結果を図5に示す。図5から、合成基質Suc-Ala-Ala-Pro-Phe-MCA 、ヘモグロビン、クルペイン、サ ルミン、ゼラチンなどの基質に対する活性が高いことが わかる。本プロテアーゼは特に、アルギニンなどの塩基 . 性アミノ酸に富む塩基性蛋白質に対して効果的に作用す る.

得られたアルカリプロテアーゼを、各pHに錭製した0. 50 【0032】(6)界面活性剤に対する安定性

9 表 1 に記載した各種界面活性剤各々0.1 %の存在下で、

ル試薬を用いて行なった。結果を表1に示す。

6 0 分間、3 0 ℃、 p H i 0.0 でインキュペートした後、

【0033】 【表1】

カゼインを用いて活性測定を行なった。発色はフェノー

第1表:界面活性剤に対する安定性

界面活性剤	相対活性(%)					
無添加	112					
SDS ¹⁾	9 0					
L A S 2)	122					
Brij 35 ⁸⁾	111					
Tween 20 ⁴⁾	108					
Triton X-100 ⁵⁾	103					

1) SDS: ドデシル硫酸ソーダ

2) LAS: 直鎖アルキルベンゼンスルホン酸ソーダ

3) Brij 35:ポリオキシエチレングリコールアルキルエーテル

4) Tween 20:ポリオキシエチレングリコールソルビタンドデシルエステル

5) Triton X-100: ポリオキシエチレングリコールp-t-オ クチルフェニルエーテル

【0034】表1より、界面活性剤、特に非イオン性界面活性剤に対して安定であることがわかる。

(7) 化学物質による活性阻害

表 2 に記載されている濃度の各種化学物質の存在下、 3

0℃で10分間インキュペートした後、合成基質Suc-Al

a-Ala-Pro-Phe-MCA を用いて蛍光分光法により活性を測定した。化学物質を添加しない場合の活性を100として示した結果を表2に示す。

[0035]

【表2】

表2:化学物質による影響

化学物質名	添加濃度 (mM)	相対活性(%)				
無添加	_	100				
PMSF ¹⁾	1. 0	1				
キモスタチン	0. 1	0				
アンチパイン	0. 1	0				

1) PMSF: フェニルメタンスルホニルフルオリド

【0036】この結果より、本プロテアーゼはフェニル 20 【0038】B. 洗浄方法 メタンスルフォニルフルオリド(PMSF)、キモスタ チン、アンチパインにより活性は完全に阻害されること がわかった。

【0037】実施例3:本プロテアーゼを含有する洗浄 剤組成物

本発明酵素を種々の洗剤に配合して血液汚染布の洗浄試 験を以下のとおり行なった。

A. 全血液木綿汚染布の作成

採血直後の新鮮な牛全血液(血液9容に3.8%クエン酸 ナトリウム溶液 1 容を加え、凝固防止したもの)を用 い、下記の条件で試布を浸漬汚染してマングルにより7 0%に絞り上げて均一に汚染した後、室内で直射日光を 避けて風乾し、0~5℃の冷暗所に貯蔵した。調製後、 10cm×5cmに裁断して洗浄に供した。

く条件>

試布:10cm×15cm、

汚染液:試布10枚につき100ml、

汚染温度: 10±2℃、

汚染時間:5分間(30秒毎に反転)。

く洗剤の組成>

ターゴットメータ(Terg-O-Tometer)を用い、下記の条

件で洗浄および濯ぎ(3回)を行なった。

<洗浄条件>

汚染布:5cm×10cm、

洗剤:0.133 % (酵素5nkatal/ml)、

浴比:1:85、

反転数:105rpm、

洗净時間:10分間、

洗濯温度:40℃。

30 <濯ぎ条件>

汚染布:5cm×10cm、

浴比:1:85、

反転数:105rpm、

濯ぎ時間:3分間。

濯ぎを終わった布は室内で直射日光を避けて風乾した。

【0039】C. 使用洗剤および酵素

洗剤として、下記に示す組成の3種の無リン洗剤を使用

した.

70 A3 42 ALL PA 2	
界面活性剤(LAS系、SDS系またはAOS系)	15%
ゼオライト	17%
ケイ酸ソーダ	5 %
炭酸ソーダ	3 %
カルポキシメチルセルロース	1 %
水分	8 %
硫酸ソーダ	パランス

洗浄結果を表3に示す。

【表3】

[0040]

表3:洗浄試験結果

洗剤	洗浄効率(%)							
(無リン)	洗剤なし	洗剤のみ	洗剤+本酵素					
LAS ¹⁾ 系洗剤		7 5	9 2					
SDS ²⁾ 系洗剤	45	74	90					
AOS ³⁾ 系洗剤		78	91					

1) LAS:直鎖アルキルベンゼンスルホン酸ソーダ

2) SDS:ドデシル硫酸ソーダ

85

[0041]

【発明の効果】本発明の方法により、通常条件下では発 現されない非分泌型のアルカリプロテアーゼを生産する ことができる。また、このプロテアーゼは等電点が低 く、熱や界面活性剤に対してより優れた安定性を有する 新規なアルカリプロテアーゼである。本発明のプロテア ーゼは、洗浄補助剤をはじめとする工業用酵素として有 30 トポロジー:直鎖状 用である。

[0042] 【配列表】

【0043】配列番号:1

配列の長さ:972

配列の型:核酸とアミノ酸

鎖の数:二本鎖

配列の種類: Genomic DNA

95

配列

TTG AGT AAA GTG AGC CTG ATT CCA TTC AAA GTT GAG AAG GTT CTA AAT 48 Met Ser Lys Vai Ser Leu Ile Pro Phe Lys Val Glu Lys Val Leu Asn 1.0 GAC ACA AAG GIT ATT CCG CCC GGT ATT GAA ATG ATT GAA GCA CCA GCC 96 Asp Thr Lys Val lle Pro Pro Gly Ile Glu Met lle Glu Ala Pro Ala 25 GTA TGG GAG GCT GGA TAT AAG GGT GGT AAT ACT GTT GTA GCT GTT CTA 144 Val Trp Glo Ala Gly Tyr Lys Gly Gly Asn Thr Val Val Ala Val Leu 40 GAT ACA GGG TGT GAA ACG ACC CAC ATC GAA TTT AAG GAT CAA ATT ATT 192 Asp Thr Gly Cys Glu Thr Thr His Ile Glu Phe Lys Asp Gln Ile Ile 50 55 GAC GGT CGT AAC TIT ACT ACA GAT GAT AAC AGC GAC CCT GAT AAT GTA 240 Asp Gly Arg Asn Phe Thr Thr Asp Asp Asn Ser Asp Pro Asp Asn Val 70 75 65 GAA GAT TCT AAC GGT CAT GGT ACT CAC GTA TGC GGA CCC GTT GCT GCC Glu Asp Ser Asn Gly His Gly Thr His Val Cys Gly Pro Val Ala Ala

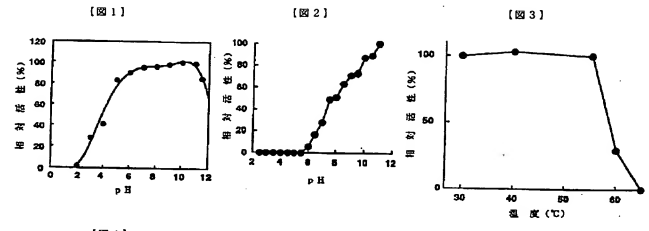
TGT	GAG	AAT	GAC	AAG	GGC	GTC	ATT	GGT	ACC	GCC	CCA	AAA	GCG	AAA	CTG	336
Суs	Gla	Asn	Asp	Lys	Gly	V a l	He	Gly	Thr	Ala	Pro	Lys	Ala	Lys	Leu	
			100					105					110			
CTC	GTT	GTA	AAG	GTG	CTT	AGC	GGA	CAA	GGG	TAC	GGA	GAT	ACA	AAA	TGG	384
Leu	V a 1	Val	Lys	Val	Leu	Ser	Gly	Gln	Gly	Tyr	Gly	Asp	Thr	Lys	Trp	
		115					120					125				
GTC	ATT	GAA	GGG	GTT	CGT	TAT	GCG	ATA	AAT	TGG	CGT	GGA	CCA	AAC	AAT	432
Val	I l e	Glu	Gly	Val	Arg	Tyr	Ala	I I e	Asn	Trp	Arg	Gly	Pro	Asn	Asn	
	130					135					140					
GAA	CGA	GTT	CGT	GTC	ATT	TCT	ATG	TCA	CTC	GGG	GGA	AGA	ATT	GAT	ACT	480
Glu	Arg	V a l	Arg	V a 1	I I e	Ser	Met	Ser	Leu	Gly	Gly	Arg	ΙΙe	Asp	Thr	
145					150					155					160	
CCT	GAA	CTT	CAT	CAA	GCG	ATA	AAA	CAT	GCT	GTA	GCT	GAG	GAT	ATT	TTA	528
Pro	Glu	Leu	His	Gln	Ala	Ile	Lys	His	Ala	Val	Ala	Glu	Asp	ΙΙe	Leu	
				165					170					175		
GTT	GTA	TGT	GCA	GCT	GGA	AAT	GAA	GGG	GAT	GGC	AAT	CAT	GAC	ACA	GAT	576
Va!	V a l	Cys	Ala	Ala	Gly	Asn	Glu	Gly	Asp	Gly	Asn	His	Asp	Thr	Asp	
			180					185					190			
GAA	TAT	GCC	TAC	CCT	GGA	GCT	TAT	CCG	GAA	GTC	GTT	CAA	GTA	GGC	TCT	624
Glo	Туг	Ala	Туг	Pro	Gly	Ala	Туг	Pro	G 1 u	V a l	Val	Gln	Val	Gly	Ser	
		195					200					205				
GTC	AAT	CTA	GAA	GGC	GAG	ATC	TCT	AGA	TTC	AGC	AAT	ACA	AAT	TGT	GCG	672
Val	Asn	Leu	Glu	Gly	Gla	lle	Ser	Arg	Phe	Ser	Asn	Thr	Asn	Cys	Ala	
	210					215					220					
	GAC															720
	Asp	Leu	Val	Ala		Gly	Glu	Glu	lle		Ser	Thr	Tyr	Leu		
225					230					235					240	
	GGC															768
ASB	Gly	lyr	Ala		Leu	Ser	Gly	inr		мет	Ala	100	Pro		vai	
				245					250					255		
	GGT															816
261	Gly	AIA		AIA	reu	reu	116		6111	vai	GIU	Lys		rne	GIU	
A C A	AAG	TTC	260	C 4 4	CCA	CAA	ATT	265	CCA	C A A	CTC	A T.C	270	CAC	ACC	064
	Lys															864
AIR	Lys	275	1111	GIU	riu	611	280	rne	nia	UIB	Leu	285	Lys	піз	101	
CTT	TCT		446	TTC	A.C.C	ccc		CCA	C 4 A	CCA	ACC		CTC	TTC		019
	Ser												-			912
141	290	Leu	и 2 п	rue	361	295	AIR	міа	GIII	GIY	300	огу	Leu	rea	Lys	
TTA		TCA	ACC	CTT	CTA		CTA	CAC	CAT	ccc		T 4 T	4.0.4	ACT	ACC	0.00
	TCA Ser															960
	261	261	261	161		261	141	010	wsh		Q 1 U	ıyr	rur	1111		
305	ATT		TAC		310					315					320	077
	lle															972
Ser	116	r à 2	•						,	678 O	1 +	23 00	ek ar	σ. **		c = +

【図面の簡単な説明】

【図1】本発明酵素の p H 安定性を示すグラフである。 【図2】本発明酵素の至適 p H 範囲を示すグラフであ

- 【図3】本発明酵素の熱安定性を示すグラフである。
- 【図4】 本発明酵素の至適温度範囲を示すグラフである

ラフである.



ニンヒドリン法

